(9) 日本国特許庁 (JP)

卯特許出願公開

母公開特許公報(A)

昭58—125698

(全 4 頁)

❷結晶成長装置

@特

顧 昭57—7055

②出 願 昭57(1982)1月19日

⑩発 明 者 大木芳正

門真市大字門真1006番地松下電器產業株式会社內

切出 願 人 松下電器産業株式会社

門真市大字門真1006番地

邳代 理 人 弁理士 中尾敏男 外1名

明 胡 書

1、発明の名称 結晶成長級健

2、併約納水の範囲

金両有限化合物材料を用いたローV族化合物や 導体の始晶成長を行う袋屋において、V族化合物 気体を導入する領域に発動体を設け、向配V族化 台物気体を協分解し、V族単体気体として結晶成 長領域に供給できるようにしたことを特徴とする 結晶成長袋屋。

3、気明の評細を説明

本税例は、約品成長復歴に関し、特に有級会域の助分解を用いるいわゆるMO-CVD技化よる化合物半導体のエピタキシャル成長のための終品成長優麗に関するものである。

MO-CVD柱は、8-V放化合物半導体結晶の新しいエピタキシャル成長技術として母近にわかに再設成されてもた方法である。との技術は、 8 成光素のアルヤル化物とV波元素の水系化物を ての私分解反応によって必要なる - V 灰化合物の 成技を行なわせるものでもる。とこで用いられる 8 成元素のアルキル化物は熱的に不安定であり容 品に分解するために、反応系に高さがあるとす ぐに分解がかとってしまう。そのため反応がとし て外配配の抵抗加熱がは普通は用いられず、高内 彼(RF)加熱など茄板部分だけを加強するよう な製図が用いられている。

GaAs 高級数果子やASGaAs/GsAs 半導体レーザなどについてみると、MO-CVD使化よって成長させた結晶を用いて特性のよい患子が作られている。しかし長彼長でである JoGaAs P系レーザでは、MO-CVDは必ずしも換足のいく結果は得られていない。 とのようになるはっきりした原因はまだわかっていないがインジウム(TEIo)とPH3. As H3 との間で替体が形成されるような反応が低温で超るためであろうと考えられている。そこでこの格体形成反応を訪ぐ複数が考えられ

特問昭58-12569A(2)

所し領単体の放気として反応管に送り込む方法が 工央されている。この方法は反応管の手前に熱分 解用の炉を一般入れておき、PH_Sをこの炉中に過 す。これにより反応管中には P₄ 蒸気の形で焼が 供給され、InGaAsP 給品が初られる。

しかしながらこの個では、Paが反応では、 Paが反応では、 Paが反応では、 Aが反応では、 Aが反応では、 Aが反応では、 Aが反応では、 Aが反応では、 Aが反応では、 Aが反応を中のいるとは、 Aがのでは、 Aがのできる。 Pがのできる。 Pがのでは、 Aがのできる。 Pがのでは、 Aがのでは、 Aがのできる。 Aがのでは、 Aがのでは、 Aがのでは、 Aがのでは、 Aがのでは、 Aがのでは、 Aがのできる。 Aがのできる

る 7 Oでで1 Om H g と高いので、殷因することなく都板の上に到速しうる。 為板製面でMO材料ガスが熱分解して生成した金質例えば In と P → ガスが反応して IoPが折出する。 このような毎個によれば、TEIoと PH3等 V 淡水梨化物との反応を訪ぐととができ、制剤性のよい結晶成長が可能となる。

(写施例1)

部2回に本発明の一実施例における結晶成長銀 限を示す。反応智12は石英段とし、PH3ほ入口 a2のうち、PH3分所を行う部分の2'も石英段 とした。茜板42はSiCコートしたグラファイト サセブタ22にのせられ、RFコイル32によって加融される。PH3分所用の発熱体72はSiCコートしたグラファイトのブロックでもって、別のRFコイル82によって加熱ができるようにした。発動体72の形としては、ブロックでもよいが、ガスの成れにありようにフィン状にすることや穴

本発明はこのような従来の不都合を解析し、如 . 四性よく loGaAsP 等の結晶を収長させる結晶成 長袋性を提供するものでもる。

本苑明の原理的な説明を無り図を用いて行う。 節1図は本発明の結晶成長装置の原理を示す断筋 復式図でもって、1は石英などで作った反応管、 2はサセブタ、3は加熱用RFコイル、4は結晶 成及茜坂である。6はMO材料ガスの嵌入口で、 例えば 掲 ガスなどで希釈された会長有根化合物 が反応智に導入される。同結晶成長級限の特徴的 な点は反応智1の内部に、PHg等を風分解する加 **熱食で、を取けた点である。加熱食で、の内部に** は、発熱体でが設定されている。発熱体では内部 化収納する PHa等とは反応したいような材料から 作られているかあるいは、同発制体を PH3 と反応 しない材料で被反してかく。発恩体での昼度は 600℃以上になるようにする。 との発熱体を加 怒しておくことにより PH3 導入口をから導入され たPHaは私分別されて気体状の Pa及び Ha代な る。 P』の蒸気圧は例えば280℃で1mHg.

e

で、発熱体で2の個度を850でとした。TSIo : PH2 - 10として0.3 μm/min の成長選度が 得られた。また成長した結晶の表面は非常に借ら かでもった。

(學前例2

第3図に本発明の結晶製量の他の実施例を示す。 この戦が例では発熱体として、一階を封じた石灰 管中にヒータ73を設けたものを用いた。ヒータ 73に、外部から電煙を供給することにより石英 皆83を加熱することができPH3を分解させることができ切配実施例1と何級の効果が認められた。 (契約例3)

実前例2の母のを変形した本品明のさらに他の 交給例を第4図に示す。実施例2の数度にかける PKg 導入口の部分を替64',94'と二重智に してかき、との間に Kg ガスを促すようにしてる る。本契給例の数値によればヒーチー74によっ て関節的に加風される石英質64'がNOガス等

持局昭58-125698(3)

国民を高くし、分別した P 4 が内盤に製固するのを防ぐことができる。 同時に外仰の石英智 B 4 * では低四のままにしてかくことができるので、外型での34 O 材料の色分解をかさえることができる。

同数館化よって 1 n P を成長させたところ、成長 速度の初即性は苦しく向上した。また PH_3 K AsH_3 を混合し、 $1 n As_{1-x} P_x$ を成長させたところ、加 成比 x の位の実験毎の制御物度はほぼ \pm 0 .01 の 範囲内に入ることがわかった。

なか何候屋で二乗替の間に H_2 を成したが、其 気化して断熱をよくするととも可能である。

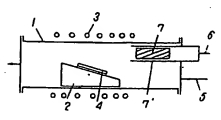
以上のように、本気明はMO-CVDによるB-V族化合物学導体のエピタキン・ル成長において、V版の水象化物を結構成長器板の近くでありかじめ分解させ、結構成長の制御性を向上させる結晶成長板置を提供するものであり、皮質のB-V版化合物学導体結晶が得られる効果がある。なか、本発明の結晶成長板限は呼にトリエテルインシウム(TEIa)を用いた。 lo 全さむ化合物、例えばIoP、IoAs、IoAs、IoAs、IoAs

A・1-yPy・・・・・ のお品成長に対して存に有効で もるが、とれらの製造に限定されるものではない。 またV族の水果化物について主として述べたが、 V族の低級アルキル化物についても同様に適用す ることも可能である。

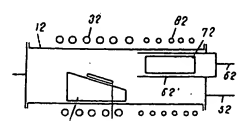
4、図面の簡単な説明

第1図は本発射の原理模式類面図、第2図、第 3図、第4図はそれぞれ本発明の実施例にかける 競品収長機能の調面図でもる。

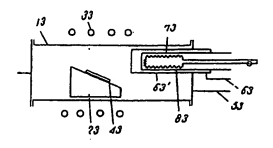
3 1 **3**



E 2 68

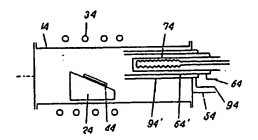


ह्म 3 🔯



特別報58-125698(4)

X 4 🖾





531 Rec'd PCT/7 19 OCT 2001

Japanese Patent Publication Laid-Open No.125698/1983

Laid-Open Date: July 26, 1983

Application No.7055/1982

Application Date: January 19, 1982

Request for examination: Not made made

Inventor: Ohki; Yoshimasa

Applicatt: Matsushita Eectric Industrial Co., Ltd.

SPECIFICATION

TITLE OF THE INVENTION

CRYSTAL GROWING DEVICE

Claim:

A crystal growing device for growing the crystal of a compound semiconductor of Group III and V elements, produced from organometallic compounds, characterized in that the heating element is provided in the region where the compound element is introduced, pyrolyze organometallic compound gas of Group V element and pass the elementary gas of Group V as the pyrolysis product into the crystal growing region.

DETAILED DESCRIPTION OF THE INVENTION

This invention relates to a crystal growing device, in particular a crystal growing device for epitaxial growth of a compound semiconductor by the so-called MO-CVD method based on pyrolysis of an organic metal.

The MO-CVD method has been suddenly realized again recently as a new epitaxial growth technique for the compound semiconductor crystals of Group III and V. It sends an alkylated compound of a Group III element and hydrogenated compound of a Group V element onto a substrate kept at an adequate temperature, on which they are pyrolyzed to grow a necessary compound of the Group III and V elements. The alkylated compound of the Group III element is thermally unstable enough to be easily pyrolyzed. As such, it is readily pyrolyzed in a reaction system, when there is a hot portion therein. Therefore, an externally heating type resistance furnace is not generally used as the reaction furnace, and a device, e.g., RF furnace, which selectively heats the substrate portion is a normal choice.

Elements of good characteristics are grown by the MO-CVD method for GaAs RF elements and AlGaAs/GaAs semiconductor lasers. However, for InGaAsP-based lasers, which operate in a long wavelength band, the MO-CVD method does not always produce satisfactory results. This conceivably results from the reaction proceeding at low temperature to produce a complex of triethyl indium (TEIn) as an alkylated compound of indium and PH, or AsH, although not fully substantiated.

Therefore, a device has been developed to prevent the complex-forming reaction. It is designed to pretreat PH, by

pyrolysis to send it as the elementary phosphorus gas into the reaction tube. This method adopts an additional step of pyrolysis furnace upstream of the reaction tube, through which PH, is allowed to pass. The resultant phosphorus in the form of P, vapor is passed into the reaction tube, to produce the InGaAsP crystal therein.

In this device, however, P4 has to pass through a section of lower temperature before reaching the reaction tube, with the result that most of P, separates out as the solid on the pipe or the like leading to the reactor tube. This is not desirable for controlling As/P ratio in the crystal. In other words, it is very difficult to accurately control quantity of phosphorus separating out on the pipe walls or the like, and hence to accurately control quantity of P, passed into the reactor tube. This leads to an inaccurate As/P ratio in the reactant gas and hence in the crystal. At the same time, this should greatly affect growth rate of the crystal and characteristics of the crystal itself. Even when the downstream of the pyrolysis furnace is heated in an attempt to prevent separation of P, the crystal will separate out at the point where the organometallic compound is introduced, to reduce epitaxial growth of the crystal onto the substrate crystals.

It is an object of the present invention to provide a crystal growing device which can grow the crystals, e.g., InGaAsP

crystal, in a well-controlled manner while preventing the problems involved in the conventional device.

The principles of this invention is described by referring to the attached drawings. Fig.1 illustrates a sectional model for explaining the principle of the crystal growing device of the present invention, wherein 1: reactor tube of quartz or the like, 2: susceptor, 3: RF heating coil, 4: substrate on which the crystal grows, and 5: inlet port of the MO gas, through which the feed stream, e.g., an organometallic compound gas diluted with H, gas or the like, is passed into the reactor tube. This crystal growing device is characterized by the reactor tube 1 containing the heating chamber 7' in which PH, or the like is pyrolyzed. The heating chamber 7' contains the heating element 7. The heating element 7 is made of a material showing no reaction with PH, or the like in the heating chamber or otherwise coated with a material which shows no reaction with PH, or the like. The heating element 7 is kept at 600°C or higher. This allows PH,, introduced through the PH, inlet port 6, to be pyrolyzed into gaseous P4 and H2. Having a high vapor pressure, e.g., 1mm Hg at 260°C and 10mm Hg at 370°C, P, can reach the point above the substrate without being solidified. The MO gas is pyrolyzed over the substrate surface to form the elementary metal, e.g., In. It reacts with the P, gas to form InP, which is separated out. Such a device prevents the reaction between TEIn and a hydrogenated compound

of a Group V element, e.g., PH,., securing growth of the crystal in a well-controlled manner.

EXAMPLE 1

Fig.2 shows a crystal growing device as one of the embodiments of the present invention, wherein the reactor tube 12 was made of quartz, and the section 62' in which PH, was to be purolyzed in the PH, inlet port 62 was also made of quartz. The substrate 42 was supported by the susceptor 22 made of graphite coated with SiC, and heated by the RF coil 32. The heating element 72 for pyrolyzing PH, was a graphite block coated with SiC, and was heated, as necessary, by another RF coil 82. Shape of the heating element 72 is not limited to block, but may be fin-shaped running along the gas flow or provided with holes.

In this embodiment, the substrate 42 and heating element 72 were kept at 650 and 850 °C, respectively, to grow the crystal. Growth rate of $0.3\mu\text{m}/\text{minute}$ was achieved at a TEIn/PH3 ratio of 10.

EXAMPLE 2

Fig. 3 illustrates another embodiment of the crystal growing device of the present invention, wherein the heater 73 was provided in the quartz tube closed at one end. The heater 73 was electrically activated, to heat the quartz tube 83 and thereby to pyrolyze PH,. As a result, the same effect as in EXAMPLE 1 was observed.

EXAMPLE 3

Fig.4 illustrates still another embodiment of the crystal growing device of the present invention as a variation of the device of EXAMPLE 2, wherein the PH3 inlet port in EXAMPLE 2 was replaced by the double tube comprising the tubes 64' and 94', to pass H₂ through the annular section. In this device, the quartz tube 64', indirectly heated by the heater 74, was prevented from directly coming into contact with the cooled gas stream from the MO gas inlet tube 54. Therefore, solidification and deposition of P₄ as the pyrolysis product on the inner walls of the quartz tube 64' could be prevented by keeping the tube at high temperature to some extent. At the same time, the outer quartz tube 94' could be kept at low temperature to control pyrolysis of the MO material on the outer walls.

InP was found to grow at a well-controlled rate in the device. InAs_{1-x}P_x was grown by incorporating AsH, in PH,, and found to grow also at a well-controlled rate, with control accuracy of ± 0.01 for each compositional ratio x.

In the above tests, H₂ was flown through the annual space between the inner and outer tubes. However, the space can be kept under a vacuum for better insulation.

As described above, the present invention provides a crystal growing device for epitaxial growth of a compound semiconductor of Group III and V elements, based on the MO-CVD

method, wherein a hydrogenated compound of Group V element is pretreated for pyrolysis near the substrate on which the crystal is grown, in order to improve controllability of the crystal growth. This device brings a favorable effect of giving the high-quality compound semiconductor crystal of Group III and V elements. The above embodiments specifically used triethyl indium (TEIn). It is particularly useful for growth of the crystals of In-containing compounds, e.g., Inp, InAs_{1-x}P_x, InAs, In_{1-x} Ga_xAs_{1-y}P_y, and so on, although not limited thereto. For the compound of Group V element, a hydrogenated compound is mainly mentioned, but a lower alkyl compound is similarly applicable.

BRIEF DESCRIPTION OF THE DRAWINGS

Fig.1 illustrates a sectional view for explaining the principle of the crystal growing device of the present invention, and Figs.2 to 4 sectional views of the respective embodiments of the crystal growing devices, wherein 1, 12: reactor tube of quartz; 2, 22: susceptor; 3, 32: RF coil for heating the substrate; 4, 42: substrate; 5, 52: inlet port of the gaseous MO material; 6, 62: inlet port of the gaseous compound of Group V element; 62', 63': quartz tube for pyrolysis of the compound of Group V element; 7, 72: heating element (graphite or heater); 82: RF coil for pyrolysis of the compound of group V element; and 94: quartz tube (for heat shielding).